

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, strain 233A var-1, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via inalatoria

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de segurança por via de administração:**Via inalatoria:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/07/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2086

Data da alteração do estado de autorização:

28/01/2022

Estado-Membro de referência:

Polónia

Número de procedimento:

PL/V/0105/001/MR

Estados-Membros envolvidos:

Letónia Lituânia Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.